JP2001139633

110000

Publication Title:

PRODUCTION METHOD FOR CONJUGATED DIENE POLYMER, AND RUBBER COMPOSITION

Abstract:

Abstract of JP2001139633

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a conjugated diene polymer which has a narrow mol.wt. distribution, is excellent in abrasion resistance and mechanical properties, and has been improved in cold flow. SOLUTION: A conjugated diene compound is polymerized in the presence of a rare earth element compound catalyst mainly comprising (a) a rare earth element-containing compound or its reaction product with a Lewis base, (b) an almoxane and/or an organoaluminum compound, and (c) a halogen-containing compound. The resultant polymer is reacted with a modifier which comprises an alkoxysilane compound having at least one epoxy and/or isocyanate group in the molecule, as an essential ingredient, combined with at least one compound selected from the group consisitng of halogenated organometallic compounds, halogenated metallic organometallic compounds, compounds, heterocumulene compounds. hetero-tricyclic compounds, halogenated isocyano compounds, carboxylic acids, acid halides, ester compounds, carbonate compounds, acid anhydrides, and metal carboxylates. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-139633 (P2001-139633A)

(43)公開日 平成13年5月22日(2001.5.22)

		1-17-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-	
(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FI	テーマコード(参考)
CO8F 36/00		C 0 8 F 36/00	4 J 0 0 2
4/14		4/14	4 J 0 1 5
8/30		8/30	4 J 1 0 0
8/42		8/42	
C08K 3/04		C 0 8 K 3/04	
C 0 8 IZ 3/04	、 審査請求	未請求 請求項の数7 OL (全 1	9 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平11-322370	(71)出願人 000004178	
		ジェイエスアール株	式会社
(22)出願日	平成11年11月12日(1999.11.12)	東京都中央区築地 2	丁目11番24号
		(72)発明者 曽根 卓男	
		東京都中央区築地二	丁目11番24号 ジェイ
		エスアール株式会社	内
		(72)発明者 野中 克俊	
•		東京都中央区築地二	丁目11番24号 ジェイ
		エスアール株式会社	内
		(74)代理人 100085224	
		弁理士 白井 重隆	
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 共役ジエン系重合体の製造方法およびゴム組成物

(57)【要約】

【課題】 狭い分子量分布を有し、耐摩耗性および機械 的特性に優れ、かつコールドフローの改良された共役ジ エン系重合体を提供すること。

【解決手段】 (a) 希土類元素含有化合物またはこれらの化合物とルイス塩基との反応物、(b) アルモキサンおよび/または有機アルミニウム化合物ならびに

(c) ハロゲン含有化合物を主成分とする希土類元素化合物系触媒を用いて、共役ジエン系化合物を重合し、さらに得られる重合体に、変性剤として、エポキシ基および/またはイソシアナート基を分子内に少なくとも1個有するアルコキシシラン化合物を必須とし、これにハロゲン化有機金属化合物、ハロゲン化金属化合物、有機金属化合物、ヘテロクムレン化合物、ヘテロ3員環化合物、ハロゲン化イソシアノ化合物、カルボン酸、酸ハロゲン化物、エステル化合物、炭酸エステル化合物、酸無水物およびカルボン酸の金属塩の群から選ばれた少なくとも1種の化合物を組み合わせて反応させる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 共役ジェン系化合物を、下記(a)~(c)成分を主成分とする触媒を用いて重合したのち、引き続き、下記(d)成分と下記(e)~(j)成分の群から選ばれた少なくとも1種の化合物とを組み合わせて反応させることを特徴とする共役ジェン系重合体の製造方法。

1

(a) 成分;周期律表の原子番号57~71にあたる希 土類元素含有化合物、または、これらの化合物とルイス 塩基との反応物

(b) 成分; アルモキサンおよび/または $A 1 R^1 R^2 R^3$ (式中、 R^1 および R^2 は同一または異なり、炭素数 $1 \sim 10$ の炭化水素基または水素原子、 R^3 は炭素数 $1 \sim 10$ の炭化水素基であり、ただし、 R^3 は上記 R^1 または R^2 と同一または異なっていてもよい)に対応する有機アルミニウム化合物

(c) 成分; ハロゲン含有化合物

(d) 成分; エポキシ基および/またはイソシアナート 基を分子内に少なくとも1個有するアルコキシシラン化 合物

(e) 成分; R^4 n M' X_{4-n} 、M' X_4 、M' X_3 、 R^4 n M' (R^5 $-COOR^6$) 4-n または R^4 n M' (R^5 $-COR^6$) 4-n (式中、 R^4 および R^5 は同一または異なり、炭素数 $1\sim 20$ の炭化水素基、 R^6 は炭素数 $1\sim 20$ の炭化水素基であり、側鎖にカルボニル基またはエステル基を含んでいてもよく、M' はスズ原子、ケイ素原子、ゲルマニウム原子またはリン原子、X はハロゲン原子、nは $0\sim 3$ の整数である)に対応する、ハロゲン化有機金属化合物、ハロゲン化金属化合物または有機金属化合物

(f) 成分;分子中に、Y=C=Z結合(式中、Yは炭素原子、酸素原子、窒素原子または硫黄原子、Zは酸素原子、窒素原子または硫黄原子である)を含有するヘテロクムレン化合物

(g) 成分;分子中に

【化1】

$$c \stackrel{\lambda}{\stackrel{\sim}{\sim}} c$$

結合 (式中、Yは酸素原子、窒素原子または硫黄原子である)を含有するヘテロ3員環化合物 (ただし、上記

(d) 成分を除く。〕

(h) 成分; ハロゲン化イソシアノ化合物

(i)成分; R⁷ (COOH) m 、R⁸ (COX) m 、R⁹ COO-R¹⁰、R¹¹-OCOO-R¹²、R¹³ (COOCO-R¹⁴) m 、または

【化2】

$$R^{15} \begin{bmatrix} CO \\ CO \end{bmatrix}_{m}$$

 (式中、R⁷ ~ R¹⁵は同一または異なり、炭素数 1~5 0の炭化水素基、Xはハロゲン原子、mは上記炭化水素 基に結合する基に対応する 1~5の整数である)に対応 する、カルボン酸、酸ハロゲン化物、エステル化合物、 炭酸エステル化合物、または酸無水物

(j) 成分; R¹⁶1 M" (OCOR¹⁷) 4-1 、R ¹⁸1 M" (OCO-R¹⁹-COOR²⁰) 4-1 、または 【化3】

20 (式中、R¹⁶~R²²は同一または異なり、炭素数1~2 0の炭化水素基、M″はスズ原子、ケイ素原子またはゲ ルマニウム原子、1は0~3の整数である)に対応する カルボン酸の金属塩

【請求項2】 (b) 成分として、アルモキサンとA1 R^1 R^2 R^3 (式中、 R^1 \sim R^3 は請求項1に同じ)に対応する有機アルミニウム化合物とを併用する請求項1 記載の共役ジエン系重合体の製造方法。

【請求項3】 (c)成分のハロゲン含有化合物が、金属ハロゲン化物とルイス塩基との反応物である請求項1 30 記載の共役ジエン系重合体の製造方法。

【請求項4】 金属ハロゲン化物が1族、2族および/または7族の金属ハロゲン化物であり、ルイス塩基がリン酸エステル、ジケトン化合物、カルボン酸および/またはアルコールである請求項3記載の共役ジエン系重合体の製造方法。

【請求項5】 共役ジエン系化合物を上記(a)~

(c) 成分を主成分とする触媒を用い重合して得られる 重合体が、シスー1,4-結合含量が90%以上、ゲル パーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平 40 均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw /Mn)が3.5以下である請求項1記載の共役ジエン 系重合体の製造方法。

【請求項6】 上記(d)成分と上記(e)~(j)成分の群から選ばれた少なくとも1種の化合物とを組み合わせて反応させて得られる重合体が、シス-1,4-結合含量が90%以上、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)が4以下である請求項1~5いずれか1項記載の共役ジエン系重合体の製造

50 方法。

【請求項7】 請求項1~6いずれか1項記載の共役ジ エン系重合体の製造方法によって得られる共役ジエン系 重合体とカーボンブラックとを含むゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、共役ジエン系重合 体の製造方法に関し、さらに詳細には、新規な希土類元 素化合物触媒を用いて共役ジエン系化合物を重合し、次 いで、重合された直後の重合体に、特定の変性剤を2種 械的特性に優れ、特にコールドフローが改良された共役 ジエン系重合体の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】共役ジエン類の重合触媒については、従 来より数多くの提案がなされており、工業的に極めて重 要な役割を担っている。特に、熱的および機械的特性に おいて、高性能化された共役ジエン系重合体を得る目的 で、高いシスー1, 4結合含量を与える数多くの重合触 媒が研究・開発されている。例えば、ニッケル、コバル ト、チタンなどの遷移金属化合物を主成分とする複合触 20 媒系は公知である。そして、その中のいくつかは、既に ブタジエン、イソプレンなどの重合触媒として工業的に 広く用いられている [End. Ing. Chem., 4 8,784(1956)、特公昭37-8198号公報

【0003】一方、さらに高いシス-1,4結合含量お よび優れた重合活性を達成すべく、希土類金属化合物と 第 I ~III 族の有機金属化合物からなる複合触媒系が研 究開発され、高立体特異性重合の研究が盛んに行なわれ るようになった。特公昭47-14729号公報には、 セリウムオクタノエートなどの希土類金属化合物とジイ ソブチルアルミニウムハイドライドなどのアルキルアル ミニウムハイドライドやトリアルキルアルミニウムとエ チルアルミニウムジクロライドなどのアルミニウムハイ ドライドからなる触媒系が示されている。特に、同公報 には、触媒をブタジエンの存在下で熟成することによ り、触媒活性が増加することが示されている。

【0004】また、特公昭62-1404号公報、特公 昭63-64444号公報、特公平1-16244号公 報には、希土類元素の重合溶媒への化合物の溶解性を高 40 めることにより、触媒活性を高める方法が提案されてい る。さらに、特公平4-2601号公報には、希土類金 属化合物、トリアルキルアルミニウムまたはアルミニウ ムハイドライドおよび有機ハロゲン誘導体からなる触媒 系が、1、3-ブタジエンの重合に従来より高い活性を 示すことが示されている。しかしながら、従来の希土類 金属化合物を含む触媒系によって得られる重合体は、分 子量分布が広くなり、耐摩耗性や反撥弾性率が充分に改 ・良されるものではない。

【0005】さらに、特開平6-211916号公報、

特開平6-306113号公報、特開平8-73515 号公報では、ネオジム化合物にメチルアルモキサンを使 用した触媒系を用いると、高い重合活性を示し、かつ狭 い分子量分布を有する共役ジエン系重合体が得られるこ とが報告されている。しかしながら、上記の重合法で充 分な触媒活性を保持し、かつ分子量分布の狭い重合体を 得るためには、従来の有機アルミニウム化合物を用いた 触媒系に比べて多量のアルモキサンを使用する必要があ る。このため、ポリマー中に残留する多量の金属を除去 以上組み合わせて反応させることにより、耐摩耗性、機 10 する必要がある。また、その価格が通常の有機アルミニ ウム化合物に比べて高価であること、コールドフローが 大きく、保存安定性などに問題があり、実用的には問題 がある。

> 【0006】これらの問題に対して、特開平10-30 6113号公報、特開平11-35633号公報では、 メチルアルモキサンを使用した触媒系で重合した共役ジ エン系重合体をヘテロ三員環化合物やハロゲン化金属化 合物、金属カルボン酸塩などで変性し、コールドフロー を抑えることが報告されている。しかしながら、上記の 方法でコールドフローを抑えるためには、触媒レベルが 高く、アルモキサンの使用量が実用化レベルまで低減で きなていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、鋭意研 究を重ねた結果、希土類金属化合物、アルモキサンおよ び/または有機アルミニウムならびにハロゲン含有化合 物を組み合わせた触媒系を用いると、アルモキサンの使 用量が少量でも触媒活性が充分に高く、分子量分布が狭 い共役ジエン系重合体が得られること、また、重合終了 後に特定の化合物(以下「変性剤」ともいう)を2種以 上組み合わせて反応させることにより、コールドフロー を抑えられること、そして、得られる重合体の機械的特 性、加工性、耐摩耗性が優れることを見いだし、本発明 に到達したものである。

[0008]

30

【課題を解決するための手段】本発明は、共役ジエン系 化合物を、下記(a)~(c)成分を主成分とする触媒 を用いて重合したのち、引き続き、下記(d)成分と下 記 (e) ~ (j) 成分の群から選ばれた少なくとも1種 の化合物とを組み合わせて反応させる(以下「変性」と もいう) ことを特徴とする共役ジエン系重合体の製造方 法に関する。

- (a) 成分;周期律表の原子番号57~71にあたる希 土類元素含有化合物、または、これらの化合物とルイス 塩基との反応物
- (b) 成分; アルモキサンおよび/またはA 1 R¹ R² R^3 (式中、 R^1 および R^2 は同一または異なり、炭素 数1~10の炭化水素基または水素原子、R3は炭素数 1~10の炭化水素基であり、ただし、R3 は上記R1 50 またはR² と同一または異なっていてもよい) に対応す

る有機アルミニウム化合物

(c) 成分; ハロゲン含有化合物

(d)成分;エポキシ基および/またはイソシアナート 基を分子内に少なくとも1個有するアルコキシシラン化 合物

(e) 成分; R⁴ n M' X⁴ - n 、 M' X⁴ 、 M' X³ 、 R⁴ n M' (R⁵ - COOR⁶) ⁴ - n またはR⁴ n M' (R⁵ - COR⁶) ⁴ - n またはR⁵ は同一または異なり、炭素数1~20の炭化水素基、R⁶ は炭素数1~20の炭化水素基であり、側鎖にカルボニル基 10 またはエステル基を含んでいてもよく、M' はスズ原子、ケイ素原子、ゲルマニウム原子またはリン原子、X はハロゲン原子、n は0~3の整数である)に対応する、ハロゲン化有機金属化合物、ハロゲン化金属化合物または有機金属化合物

(f) 成分;分子中に、Y=C=Z結合(式中、Yは炭素原子、酸素原子、窒素原子または硫黄原子、Zは酸素原子、窒素原子または硫黄原子である)を含有するヘテロクムレン化合物

(g) 成分;分子中に

[0009]

【化4】

【0010】結合(式中、Yは酸素原子、窒素原子または硫黄原子である)を含有するヘテロ3員環化合物〔ただし、上記(d)成分を除く。〕

(h) 成分; ハロゲン化イソシアノ化合物

(i)成分; R⁷ (COOH) m 、R⁸ (COX) m 、 R⁹ COO-R¹⁰、R¹¹-OCOO-R¹²、R¹³ (CO 30 OCO-R¹⁴) m 、または

【0011】 【化5】

$$R^{15}\begin{bmatrix} CO \\ CO \end{bmatrix}_{m}$$

【0012】 (式中、R⁷ ~R¹⁵は同一または異なり、 炭素数1~50の炭化水素基、Xはハロゲン原子、mは 上記炭化水素基に結合する基に対応する1~5の整数で 40 ある) に対応する、カルボン酸、酸ハロゲン化物、エス テル化合物、炭酸エステル化合物、または酸無水物

(j) 成分; R¹⁶1 M" (OCOR¹⁷) 4-1 、R ¹⁸1 M" (OCO-R¹⁹-COOR²⁰) 4-1 、または 【0013】

【化6】

R*', M' O R 22

【0014】 (式中、 $R^{16} \sim R^{22}$ は同一または異なり、 炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基、M'' はスズ原子、ケイ素 原子またはゲルマニウム原子、1は $0\sim3$ の整数であ る) に対応するカルボン酸の金属塩

【0015】ここで、上記(b)成分としては、アルモ キサンとAIR¹ R² R³ (式中、R¹ ~R³ は上記に 同じ) に対応する有機アルミニウム化合物を併用するも のが好ましい。また、上記(c)成分のハロゲン含有化 合物は、金属ハロゲン化物とルイス塩基との反応物であ ることが好ましい。上記金属ハロゲン化物としては、1 族、2族および/または7族の金属ハロゲン化物が、ま た、ルイス塩基としては、リン酸エステル、ジケトン化 合物、カルボン酸および/またはアルコールであること 20 が好ましい。さらに、上記共役ジエン系化合物を上記 (a)~(c)成分を主成分とする触媒を用い重合して 得られる重合体は、シスー1、4一結合含量が90%以 上、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定し た重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との 比 (Mw/Mn) が3. 5以下であることが好ましい。 さらに、上記 (d) 成分と上記 (e) ~ (j) 成分の群 から選ばれた少なくとも1種の化合物とを組み合わせて 反応させて得られる重合体は、シス-1, 4-結合含量 が90%以上、ゲルパーミエーションクロマトグラフィ ーで測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量 (Mn) との比 (Mw/Mn) が 4以下であることが好 ましい。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明の触媒に使用される(a) 成分としては、周期律表の原子番号57~71にあたる希土類元素を含む化合物(希土類元素含有化合物)またはこれらの化合物とルイス塩基との反応物である。好ましい希土類元素は、ネオジム、プラセオジウム、セリウム、ランタン、ガドリニウムなど、または、これらの混合物であり、さらに好ましくは、ネオジムである。本発明の希土類元素含有化合物は、カルボン酸塩、アルコキサイド、βージケトン錯体、リン酸塩または亜リン酸塩であり、この中でも、カルボン酸塩またはリン酸塩が好ましく、特にカルボン酸塩が好ましい。

【0017】希土類元素のカルボン酸塩としては、一般式(R²³-CO₂)3 M(式中、Mは周期律表の原子番号57~71にあたる希土類元素である)で表され、R²³は炭素数1~20の炭化水素基を示し、好ましくは飽和または不飽和のアルキル基であり、かつ直鎖状、分岐50 状または環状であり、カルボキシル基は1級、2級また

は3級の炭素原子に結合している。具体的には、オクタ ン酸、2-エチルヘキサン酸、オレイン酸、ステアリン 酸、安息香酸、ナフテン酸、バーサチック酸〔シェル化 学 (株) 製の商品名であって、カルボキシル基が3級炭 素原子に結合しているカルボン酸である〕などの塩が挙 げられ、2-エチルヘキサン酸、ナフテン酸、バーサチ ック酸の塩が好ましい。

【0018】希土類元素のアルコキサイドは、一般式 (R²⁴O) 3 M (Mは、周期律表の原子番号 5 7~71 にあたる希土類元素である)であり、R²⁴Oで表される アルコキシ基の例として、2-エチルーヘキシルアルコ キシ基、オレイルアルコキシ基、ステアリルアルコキシ 基、フェノキシ基、ベンジルアルコキシ基などが挙げら れる。この中でも、好ましいものは、2-エチルーへキ シルアルコキシ基、ベンジルアルコキシ基である。

【0019】希土類元素のβージケトン錯体としては、 希土類元素の、アセチルアセトン、ベンゾイルアセト ン、プロピオニトリルアセトン、バレリルアセトン、エ チルアセチルアセトン錯体などが挙げられる。この中で も好ましいものは、アセチルアセトン錯体、エチルアセ 20 チルアセトン錯体である。

【0020】希土類元素の、リン酸塩または亜リン酸塩

としては、希土類元素の、リン酸ビス(2-エチルヘキ シル)、リン酸ビス(1ーメチルヘプチル)、リン酸ビ ス (p-/ニルフェニル)、リン酸ビス (ポリエチレン グリコール-p-ノニルフェニル)、リン酸(1-メチ ルヘプチル) (2-エチルヘキシル)、リン酸(2-エ チルヘキシル) (p-ノニルフェニル)、2-エチルヘ キシルホスホン酸モノー2-エチルヘキシル、2-エチ ルヘキシルホスホン酸モノーp-ノニルフェニル、ビス 30 (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸、ビス (1-メチ ルヘプチル) ホスフィン酸、ビス (p-ノニルフェニ ル) ホスフィン酸、(1-メチルヘプチル)(2-エチ ルヘキシル) ホスフィン酸、 (2-エチルヘキシル) (p-ノニルフェニル) ホスフィン酸などの塩が挙げら れ、好ましい例としては、リン酸ビス(2-エチルヘキ シル)、リン酸ビス (1-メチルヘプチル)、2-エチ ルヘキシルホスホン酸モノー2-エチルヘキシル、ビス (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸の塩が挙げられ る。以上、例示した中でも特に好ましいものは、ネオジ 40 ムのリン酸塩またはネオジムのカルボン酸塩であり、特 にネオジムの2-エチルヘキサン酸塩、ネオジムのバー サチック酸塩などのカルボン酸塩が最も好ましい。

【0021】上記の希土類元素含有化合物を溶剤に容易 に可溶化させるため、また、長期間安定に貯蔵するため に用いられるルイス塩基は、希土類元素1モルあたり、 0~30モル、好ましくは1~10モルの割合で、両者 の混合物として、またはあらかじめ両者を反応させた生 成物として用いられる。ここで、ルイス塩基としては、 例えば、アセチルアセトン、テトラヒドロフラン、ピリ 50 一または異なり、炭素数1~10の炭化水素基または水

ジン、N、Nージメチルホルムアミド、チオフェン、ジ フェニルエーテル、トリエチルアミン、有機リン化合 物、1価または2価のアルコールが挙げられる。以上の (a) 希土類元素含有化合物またはこれらの化合物とル イス塩基との反応物は、1種単独で使用することも、あ るいは2種以上を混合して用いることもできる。

【0022】本発明の触媒に使用される(b)成分の一 方であるアルモキサンは、式(1)または式(11)で示 される構造を有する化合物である。また、ファインケミ カル, 23, (9), 5 (1994)、J. Am. Ch em. Soc., 115, 4971 (1993) . J. Am. Chem. Soc., 117, 6465 (199 5) で示されるアルモキサンの会合体でもよい。

[0023] 【化7】

【0024】 (式中、R²⁵は炭素数1~20の炭化水素 基、n' は2以上の整数である。)

式(I) または式(II) で表されるアルモキサンにおい て、R²⁵で表される炭化水素基としては、メチル、エチ ル、プロピル、ブチル、イソブチル、tーブチル、ヘキ シル、イソヘキシル、オクチル、イソオクチル基などが 挙げられ、好ましくは、メチル、エチル、イソブチル、 tーブチル基であり、特に好ましくは、メチル基であ る。また、n'は2以上、好ましくは4~100の整数 である。 (b) アルモキサンの具体例としては、メチル アルモキサン、エチルアルモキサン、nープロピルアル モキサン、n-ブチルアルモキサン、イソブチルアルモ キサン、t-ブチルアルモキサン、ヘキシルアルモキサ ン、イソヘキシルアルモキサンなどが挙げられる。

(b) アルモキサンの製造は、公知の如何なる技術を用 いてもよく、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレンな どの有機溶媒中に、トリアルキルアルミニウムまたはジ アルキルアルミニウムモノクロライドを加え、さらに 水、水蒸気、水蒸気含有窒素ガス、あるいは硫酸銅5水 塩や硫酸アルミニウム16水塩などの結晶水を有する塩 を加えて反応させることにより製造することができる。 (b) アルモキサンは、1種単独で使用することも、あ

るいは2種以上を混合して用いることもできる。

【0025】本発明の触媒に使用される(b)成分の他 方であるAlR¹ R² R³ (式中、R¹ およびR² は同

·

10

20

素原子、R3 は炭素数1~10の炭化水素基であり、た だし、R3 は上記R1 またはR2 と同一または異なって いてもよい) に対応する有機アルミニウム化合物として は、例えば、トリメチルアルミニウム、トリエチルアル ミニウム、トリーnープロピルアルミニウム、トリイソ プロピルアルミニウム、トリーnーブチルアルミニウ ム、トリイソブチルアルミニウム、トリーtーブチルア ルミニウム、トリペンチルアルミニウム、トリヘキシル アルミニウム、トリシクロヘキシルアルミニウム、トリ オクチルアルミニウム、水素化ジエチルアルミニウム、 水案化ジーnープロピルアルミニウム、冰案化ジーnー ・ブチルアルミニウム、水案化ジイソブチルアルミニウ ム、水素化ジヘキシルアルミニウム、水素化ジイソヘキ シルアルミニウム、水衆化ジオクチルアルミニウム、水 素化ジイソオクチルアルミニウム、エチルアルミニウム、 ジハイドライド、nープロピルアルミニウムジハイドラ イド、イソブチルアルミニウムジハイドライドなどが挙 げられ、好ましくは、トリエチルアルミニウム、トリイ ソブチルアルミニウム、水素化ジエチルアルミニウム、 水素化ジイソブチルアルミニウムである。本発明の

(b) 成分である有機アルミニウム化合物は、1種単独 で使用することも、あるいは2種以上を混合して用いる こともできる。以上の(b)成分であるアルモキサンや AlR¹ R² R³ に対応する有機アルミニウム化合物 は、それぞれ、単独で使用することも、また、併用する こともでき、特に、アルモキサンと有機アルミニウム化 合物とを併用することが好ましい。

【0026】本発明の触媒に使用される(c)成分は、 ハロゲン含有化合物である。この(c)ハロゲン含有化 合物としては、①塩素原子、臭素原子および/またはヨ ウ素原子を有するハロゲン化有機金属化合物もしくはハ ロゲン化金属化合物(以下「①化合物」ともいう)、② ハロゲン化ケイ素化合物および/またはハロゲン化有機 ケイ素化合物 (以下「②化合物」ともいう)、さらには ③金属ハロゲン化物とルイス塩基との反応物(以下「③ 化合物:ともいう)などが挙げられる。

【0027】 (c) 成分のうち、①化合物としては、周 期律表の第11、III 、IV、V、VI、VII またはVIII族に 属する金属を含有するハロゲン化合物であり、また、ハ ロゲンとしては、塩素原子あるいは臭素原子が好まし い。

【0028】これらの①化合物としては、エチルマグネ シウムアイオダイド、エチルマグネシウムクロライド、 エチルマグネシウムブロマイド、n-プロピルマグネシ ウムクロライド、nープロピルマグネシウムブロマイ ド、イソプロピルマグネシウムクロライド、イソプロピ ルマグネシウムブロマイド、n-ブチルマグネシウムク ロライド、n-ブチルマグネシウムブロマイド、n-ブ チルマグネシウムアイオダイド、t-ブチルマグネシウ

ェニルマグネシウムクロライド、フェニルマグネシウム プロマイド、メチルアルミニウムジブロマイド、メチル アルミニウムジクロライド、エチルアルミニウムジブロ マイド、エチルアルミニウムジクロライド、ブチルアル ミニウムジブロマイド、ブチルアルミニウムジクロライ ド、ジメチルアルミニウムブロマイド、ジメチルアルミ ニウムクロライド、ジエチルアルミニウムアイオダイ ド、ジエチルアルミニウムプロマイド、ジエチルアルミ ニウムクロライド、ジブチルアルミニウムアイオダイ ド、ジブチルアルミニウムブロマイド、ジブチルアルミ ニウムクロライド、メチルアルミニウムセスキブロマイ ド、メチルアルミニウムセスキクロライド、エチルアル ミニウムセスキブロマイド、エチルアルミニウムセスキ クロライド、ジプチルスズジクロライド、アルミニウム トリクロライド、アルミニウムトリブロマイド、アルミ ニウムトリアイオダイド、三塩化アンチモン、五塩化ア ンチモン、三臭化リン、三塩化リン、三ョウ化リン、五

10

水物、塩化マンガン(II)・4水和物、臭化マンガン (II) 無水物、臭化マンガン (II) · 4水和物、ペンタ カルボニル臭化レニウム、ペンタカルボニル塩化レニウ ム、塩化レニウム(III)、塩化レニウム(V)などが挙 げられ、特に好ましくは、ジエチルアルミニウムクロラ イド、エチルアルミニウムセスキクロライド、エチルア ルミニウムジクロライド、ジエチルアルミニウムブロマ イド、エチルアルミニウムセスキブロマイド、エチルア 30 ルミニウムジブロマイドなどが挙げられる。

塩化リン、四臭化スズ、四塩化スズ、四ヨウ化チタン、

四塩化チタン、六塩化タングステン、ヨウ化マグネシウ

ム(川)無水物、ペンタカルボニル臭化マンガン、過塩

素酸マンガン(川)・6水和物、塩化マンガン(川)無

【0029】また、上記ハロゲン化有機化合物として は、特に塩基との反応性の高いハロゲン化有機化合物で あり、具体的には、ベンゾイルクロライド、キシレンジ クロライド、ブロピオニルクロライド、ベンジルクロラ イド、ベンジリデンクロライド、 t ープチルクロライ ド、クロロジフェニルメタン、クロロトリフェニルメタ ン、メチルクロロホルメートなどの有機塩素化合物;キ シレンジブロマイド、ベンゾイルブロマイド、プロピオ ニルブロマイド、ベンジルブロマイド、ベンジリデンブ ロマイド、tーブチルブロマイド、メチルブロモホルメ ートなどの有機臭素化合物;ベンゾイルアイオダイド、 キシリレンジアイオダイドなどの有機ヨウ素化合物など が挙げられる。

【0030】また、②化合物のうち、ハロゲン化ケイ素 化合物としては、例えば四塩化ケイ素、四臭化ケイ素、 四ヨウ化ケイ素、ヘキサクロロジシランなどが挙げられ る。また、ハロゲン化有機ケイ素化合物としては、例え ばトリフェニルクロロシラン、トリヘキシルクロロシラ ン、トリオクチルクロロシラン、トリプチルクロロシラ ムクロライド、t-ブチルマグネシウムブロマイド、フ 50 ン、トリエチルクロロシラン、トリメチルクロロシラ

40

ン、メチルクロロシラン、トリメチルブロモシラン、ジ フェニルジクロロシラン、ジヘキシルジクロロシラン、 ジオクチルジクロロシラン、ジブチルジクロロシラン、 ジエチルジクロロシラン、ジメチルジクロロシラン、メ チルジクロロシラン、フェニルトリクロロシラン、ヘキ シルトリクロロシラン、オクチルトリクロロシラン、ブ チルトリクロロシラン、メチルトリクロロシラン、エチ ルトリクロロシラン、ビニルトリクロロシラン、トリク ロロシラン、トリプロモシラン、ビニルメチルジクロロ シラン、ビニルジメチルクロロシラン、クロロメチルシ ラン、クロロメチルトリメチルシラン、クロロメチルジ ・メチルクロロシラン、クロロメチルメチルジクロロシラ ン、クロロメチルトリクロロシラン、ジクロロメチルシ ラン、ジクロロメチルメチルジクロロシラン、ジクロロ メチルジメチルクロロシラン、ジクロロテトラメチルジ シラン、テトラクロロジメチルシラン、ビスクロロジメ チルシリルエタン、ジクロロテトラメチルジシロキサ ン、トリメチルシロキシジクロロシラン、トリメチルシ ロキシジメチルクロロシラン、トリストリメチルシロキ シジクロロシランなどが挙げられる。 ②化合物として は、好ましくは四塩化ケイ素、トリエチルクロロシラ ン、トリメチルクロロシラン、ジエチルジクロロシラ ン、ジメチルジクロロシラン、メチルジクロロシラン、 エチルトリクロロシラン、メチルトリクロロシラン、ト リクロロシラン、ジクロロテトラメチルジシラン、ジク ロロテトラメチルジシロキサン、さらに好ましくは四塩 化ケイ素である。

【0031】さらに、③化合物は、上記のように、金属 ハロゲン化物とルイス塩基との反応物である。ここで、 上記金属ハロゲン化物としては、塩化ベリリウム、臭化 ベリリウム、ヨウ化ベリリウム、塩化マグネシウム、臭 化マグネシウム、ヨウ化マグネシウム、塩化カルシウ ム、臭化カルシウム、ヨウ化カルシウム、塩化バリウ ム、臭化バリウム、ヨウ化バリウム、塩化亜鉛、臭化亜 鉛、ヨウ化亜鉛、塩化カドミウム、臭化カドミウム、ヨ ウ化カドミウム、塩化水銀、臭化水銀、ヨウ化水銀、塩 化マンガン、臭化マンガン、ヨウ化マンガン、塩化レニ ウム、臭化レニウム、ヨウ化レニウム、塩化銅、ヨウ化 銅、塩化銀、臭化銀、ヨウ化銀、塩化金、ヨウ化金、臭 化金などが挙げられ、好ましくは、塩化マグネシウム、 塩化カルシウム、塩化バリウム、塩化マンガン、塩化亜 鉛、塩化銅であり、特に好ましくは、塩化マグネシウ ム、塩化マンガン、塩化亜鉛、塩化銅である。

【0032】また、上記の金属ハロゲン化物との反応物を生成させるために反応させるルイス塩基としては、リン化合物、カルボニル化合物、窒素化合物、エーテル化合物、アルコールなどが好ましい。具体的には、リン酸トリブチル、リン酸トリー2ーエチルヘキシル、リン酸トリフェニル、リン酸トリクレジル、トリエチルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリブチルホスフィン

12

ン、ジエチルホスフィノエタン、ジフェニルホスフィノ エタン、アセチルアセトン、ベンゾイルアセトン、プロ ピオニトリルアセトン、バレリルアセトン、エチルアセ チルアセトン、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチル、 アセト酢酸フェニル、マロン酸ジメチル、マロン酸ジエ チル、マロン酸ジフェニル、酢酸、オクタン酸、2-エ チルーヘキサン酸、オレイン酸、ステアリン酸、安息香 酸、ナフテン酸、バーサチック酸〔シェル化学(株)製 の商品名であって、カルボキシル基が3級炭素原子に結 合しているカルボン酸である〕、トリエチルアミン、 N, N-ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフラン、 ジフェニルエーテル、2-エチルーヘキシルアルコー ル、オレイルアルコール、ステアリルアルコール、フェ ノール、ベンジルアルコール、1-デカノール、ラウリ ルアルコールなどが挙げられ、好ましくは、リン酸トリ -2-エチルヘキシル、リン酸トリクレジル、アセチル アセトン、2-エチルヘキサン酸、バーサチック酸、2 -エチルヘキシルアルコール、1-デカノール、ラウリ ルアルコールである。

【0033】上記のルイス塩基は、上記金属ハロゲン化物1モルあたり、0.01~30モル、好ましくは0.5~10モルの割合で反応させる。このルイス塩基との反応物を使用すると、ポリマー中に残存する金属を低減することができる。以上の①~③化合物は、1種単独であるいは2種以上を併用することができる。

【0034】本発明で使用する触媒の各成分の量または 組成比は、その目的あるいは必要性に応じて種々の異な ったものに設定される。このうち、(a)成分は、10 0gの共役ジエン系化合物に対し、0.0001~ 1. 0ミリモルの量を用いるのがよい。0. 00001 ミリモル未満では、重合活性が低くなり好ましくなく、 一方、1.0ミリモルを超えると、触媒濃度が高くな り、脱灰工程が必要となり好ましくない。特に、0.0 001~0. 5ミリモルの量を用いるのが好ましい。ま た、一般に (b) 成分の使用量は、(a) 成分に対する Alのモル比で表すことができ、(a)成分対(b)成 分が1:1~1:1,000、好ましくは1:3~1: 750、さらに好ましくは1:5~1:500である。 さらに、(a)成分と(c)成分の割合は、モル比で、 1:0.1~1:30、好ましくは1:0.2~1:1 5である。これらの触媒量または構成成分比の範囲外で は、高活性な触媒として作用せず、または、触媒残渣除 去する工程が必要になるため好ましくない。また、上記 の(a)~(c)成分以外に、重合体の分子量を調節す る目的で、水素ガスを共存させて重合反応を行ってもよ い。

【0035】触媒成分として、上記の(a)成分、

(b) 成分および(c) 成分以外に、必要に応じて、共 役ジエン系化合物および/または非共役ジエン系化合物 50 を、(a) 成分の化合物 1 モルあたり、0~1,000

モルの割合で用いてもよい。触媒製造用に用いられる共 役ジエン系化合物は、重合用のモノマーと同じく、1, 3ーブタジエン、イソプレンなどを用いることができ る。また、非共役ジエン系化合物としては、例えば、ジ ビニルベンゼン、ジイソプロペニルベンゼン、トリイソ プロペニルベンゼン、1, 4ービニルヘキサジエン、エ チリデンノルボルネンなどが挙げられる。触媒成分とし ての共役ジエン系化合物は必須ではないが、これを併用 すると、触媒活性が一段と向上する利点がある。

【0036】触媒製造は、例えば、溶媒に溶解した
(a)成分~(c)成分、さらに必要に応じて、共役ジエン系化合物および/または非共役ジエン系化合物を反応させることによる。その際、各成分の添加順序は任意でよい。これらの各成分は、あらかじめ混合、反応させ、熟成させることが、重合活性の向上、重合開始誘導期間の短縮の意味から好ましい。ここで、熟成温度は、0~100℃、好ましくは20~80℃である。0℃未満では、充分に熟成が行われず、一方、100℃を超えると、触媒活性の低下や、分子量分布の広がりが起こり好ましくない。熟成時間は、特に制限はなく、重合反応槽に添加する前にライン中で接触させることもでき、通

常は、0. 5分以上であれば充分であり、数日間は安定

である。

【0037】本発明では、共役ジエン系化合物を、上記(a)~(c)成分を主成分とする触媒を用いて重合する。本発明の触媒で重合できる共役ジエン系化合物としては、1、3ープタジエン、2ーメチルー1、3ーブタジエン(イソプレン)、2、3ージメチルー1、3ーブタジエン、1、3ーペンタジエン、1、3ーペキサジエン、ミルセン、シクロー1、3ーペンタジエンなどが挙30 げられ、特に好ましくは、1、3ーブタジエン、イソプレン、1、3ーペンタジエンである。これらの共役ジエン系化合物は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を混合して用いるよらでき、2種以上混合して用いる場合は、共重合体が得られる。

【0038】本発明の共役ジエン系重合体の重合は、溶媒を用いて、または無溶媒下で行うことができる。重合溶媒としては、不活性の有機溶媒であり、例えば、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタンなどの炭素数4~10の飽和脂肪族炭化水素、シクロペンタン、シクロヘキサンなどの炭素数6~20の飽和脂環式炭化水素、1ープテン、2ープテンなどのモノオレフィン類、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、トリクロルエチレン、パークロルエチレン、1,2ージクロルエタン、クロルベンゼン、ブロムベンゼン、クロルトルエンなどのハロゲン化炭化水素が挙げられる。これらの重合溶媒は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を混合して用いることもできる。

【0039】重合温度は、通常、−30℃~200℃、

好ましくは0~150℃である。重合反応は、回分式でも、連続式のいずれでもよい。また、重合体を製造する

ために、本発明の希土類元素化合物系触媒および重合体 を失活させないために、重合系内に酸素、水あるいは炭 酸ガスなどの失活作用のある化合物の混入を極力なくす

14

ような配慮が必要である。

【0040】本発明によれば、特定の触媒を用いている ため、シス-1,4-結合含量が高く、かつ分子量分布 がシャープな共役ジエン系重合体を得ることができる。 10 このように、(a)~(c)成分を主成分とする触媒を

このように、(a)~(c) 成分を主成分とする無線を用いて得られる共役ジエン系重合体は、シスー1,4一結合含量が90%以上、好ましくは93%以上、かつMw/Mnが3.5以下、好ましくは3.0以下、さらに好ましくは2.5以下である。本発明で得られる共役ジエン系重合体のシスー1,4一結合含量が90%未満では、機械的特性、耐摩耗性が劣ることになる。このシスー1,4一結合含量の調整は、重合温度をコントロールすることによって容易に行うことができる。また、本発明において、共役ジエン系重合体のMw/Mnが3.5を超えると、機械的特性、耐摩耗性が劣る。このMw/Mnの調整は、上記(a)~(c)成分のモル比をコントロールすることによって容易に行うことができる。

【0041】なお、共役ジエン系重合体の1,2ービニル結合含量は、2、5%以下が好ましく、2、5%を超えると、機械的特性、耐摩耗性が劣る。また、共役ジエン系重合体のムーニー粘度(ML1・4,100℃)は、10~100の範囲にあることが好ましい。10未満では、加硫後の機械的特性、耐摩耗性などが劣り、一方、100を超えると、混練り時の加工性が劣り、機械的特性が悪化する。

【0042】次に、本発明では、このようにして希土類元素化合物系触媒を用いて共役ジエン系化合物を重合したのち、引き続き、得られるリビングポリマーの活性末端に、特定の官能基を持つ化合物を2種以上組み合わせて添加し、ポリマーの活性末端を特定の官能基を持つ化合物と反応(変性)させることにより、重合体分子量を増大もしくは重合体鎖を分岐化された新規な重合体を形成するものである。この変性により、耐摩耗性、機械的特性、コールドフロー、特にコールドフローが改良される。

【0043】本発明において、ポリマーの活性末端と反応させる変性剤は、上記(d)成分を必須とし、これに上記(e)~(j)成分の群から選ばれた少なくとも1種を組み合わせて用いる。これにより、耐摩耗性、機械的特性、コールドフロー、特にコールドフローが一段と改良された共役ジエン系重合体が得られる。この(d)成分は、エポキシ基および/またはイソシアナート基を分子内に少なくとも1個有するアルコキシシラン化合物である。上記(d)成分の具体例としては、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリシジ

ルオキシプロピルトリエトキシシラン、3-グリシジル オキシプロピルトリフェノキシシラン、 (3 - グリシジ ルオキシプロピル) メチルジメトキシシラン、(3-グ リシジルオキシプロピル) メチルジエトキシシラン、

(3-グリシジルオキシプロピル) メチルジフェノキシ シラン、(3-グリシジルオキシプロピル)メチルジメ トキシシランの縮合物、(3 - グリシジルオキシプロピ ル) メチルジエトキシシランの縮合物、β-(3,4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、 3-グリシジルオキシプロピルトリメトキシシランの縮 10 チルゲルマニウムトリクロリド、四塩化ゲルマニウムな 合物、3-グリシジルオキシプロピルトリエトキシシラ ンの縮合物などのエポキシ基含有アルコキシシラン化合 物:3-イソシアナートプロピルトリメトキシシラン、 3-イソシアナートプロピルトリエトキシシラン、3-イソシアナートプロピルトリフェノキシシラン、(3-イソシアナートプロピル)メチルジメトキシシラン、

(3-イソシアナートプロピル) メチルジエトキシシラ ン、(3-イソシアナートプロピル)メチルジフェノキ シシラン、(3-イソシアナートプロピル)メチルジメ トキシシランの縮合物、(3-イソシアナートプロピ ル) メチルジエトキシシランの縮合物、β – (. . 4シアナートシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラ ン、(3-イソシアナートプロピル) トリメトキシシラ ンの縮合物、(3-イソシアナートプロピル)トリエト キシシランの縮合物などのイソシアナート基含有アルコ キシシラン化合物が挙げられる。

【0044】また、本発明において、ポリマーの活性末 端と反応させる(e)成分であるハロゲン化有機金属化 合物またはハロゲン化金属化合物は、下記式 (III)で表

R', M' X4-, M' X4 またはM' X, · · · (III)

(式中、R4 は炭素数1~20の炭化水素基、M' はス ズ原子、ケイ素原子、ゲルマニウム原子またはリン原 子、Xはハロゲン原子、nは0~3の整数である。) 上 記式 (III)中、M'がスズ原子の場合には、(e)成分 としては、例えば、トリフェニルスズクロリド、トリブ チルスズクロリド、トリイソプロピルスズクロリド、ト リヘキシルスズクロリド、トリオクチルスズクロリド、 ジフェニルスズジクロリド、ジブチルスズジクロリド、 ジヘキシルスズジクロリド、ジオクチルスズジクロリ ド、フェニルスズトリクロリド、ブチルスズトリクロリ ド、オクチルスズトリクロリド、四塩化スズなどが挙げ られる。

【0045】また、上記式 (III)中、M'がケイ素原子 の場合には、(e)成分としては、例えば、トリフェニ ルクロロシラン、トリヘキシルクロロシラン、トリオク チルクロロシラン、トリブチルクロロシラン、トリメチ ルクロロシラン、ジフェニルジクロロシラン、ジヘキシ ルジクロロシラン、ジオクチルジクロロシラン、ジブチ 50 げられる。イソシアナート化合物としては、例えば、フ

16

ルジクロロシラン、ジメチルジクロロシラン、メチルジ クロロシラン、フェニルクロロシラン、ヘキシルトリク ロロシラン、オクチルトリクロロシラン、ブチルトリク ロロシラン、メチルトリクロロシラン、四塩化ケイ索な どが挙げられる。

【0046】さらに、上記式 (III)中、M' がゲルマニ ウム原子の場合には、(e)成分としては、例えば、ト リフェニルゲルマニウムクロリド、ジブチルゲルマニウ ムジクロリド、ジフェニルゲルマニウムジクロリド、ブ どが挙げられるさらに、式 (III)中、M'がリン原子の 場合には、(e)成分としては、例えば、三塩化リンな どが挙げられる。

【0047】また、本発明において、(e)成分とし て、下記式 (IV) または (V) で表されるエステル基ま たはカルボニル基を分子中に含んだ有機金属化合物を使 用することもできる。

 $R^4 n M' (R^5 - COOR^6)_{4-n} \cdot \cdot \cdot (IV)$ $R^4 n M' (R^5 - COR^6)_{4-n} \cdot \cdot \cdot (V)$

(式中、R4 およびR5 は同一または異なり、炭素数1 ~20の炭化水素基、R6 は炭素数1~20の炭化水素 基であり、側鎖にエステル基またはカルボニル基を含ん でいてもよく、M' はスズ原子、ケイ素原子、ゲルマニ ウム原子またはリン原子、nは0~3の整数である。) これらの (e) 成分は、任意の割合で併用してもよい。 【0048】ポリマーの活性末端と反応させる(f)成 分であるヘテロクムレン化合物は、下記式(VI)で表され る構造を有する化合物である。

 $Y = C = Z \cdot \cdot \cdot \cdot (VI)$

(式中、Yは炭素原子、酸素原子、窒素原子または硫黄 30 原子、2は酸素原子、窒素原子または硫黄原子であ

ここで、(f)成分のうち、Yが炭素原子、Zが酸素原 子の場合、ケテン化合物であり、Yが炭素原子、Zが硫 黄原子の場合、チオケテン化合物であり、Yが窒素原 子、乙が酸素原子の場合、イソシアナート化合物であ り、Yが窒素原子、Zが硫黄原子の場合、チオイソシア ナート化合物であり、YおよびZがともに窒素原子の場 合、カルボジイミド化合物であり、YおよびZがともに 酸素原子の場合、二酸化炭素であり、Yが酸素原子、乙 が硫黄原子の場合、硫化カルボニルであり、YおよびZ がともに硫黄原子の場合、二硫化炭素である。しかしな がら、(f)成分は、これらの組み合わせに限定される ものではない。

【0049】このうち、ケテン化合物としては、例え ば、エチルケテン、ブチルケテン、フェニルケテン、ト ルイルケテンなどが挙げられる。チオケテン化合物とし ては、例えば、エチレンチオケテン、ブチルチオケテ ン、フェニルチオケテン、トルイルチオケテンなどが挙

ェニルイソシアナート、2、4-トリレンジイソシアナ ート、2、6-トリレンジイソシアナート、ジフェニル メタンジイソシアナート、ポリメリックタイプのジフェ ニルメタンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシ アナートなどが挙げられる。チオイソシアナート化合物 としては、例えば、フェニルチオイソシアナート、2, 4-トリレンジチオイソシアナート、ヘキサメチレンジ チオイソシアナートなどが挙げられる。カルボジイミド 化合物としては、例えば、N, N' -ジフェニルカルボ げられる。

【0050】ポリマーの活性末端と反応させる(g)成 分であるヘテロ3員環化合物は、下記式 (VII)で表され る構造を有する化合物である。ただし、上記(d)成分 を除く。

[0051]

【化8】

硫黄原子である。)

ここで、 (g) 成分のうち、例えば、Yが、酸素原子の 場合、エポキシ化合物であり、窒素原子の場合、エチレ ンイミン誘導体であり、硫黄原子の場合、チイラン化合 物である。ここで、エポキシ化合物としては、例えば、 エチレンオキシド、プロピレンオキシド、シクロヘキセ ンオキシド、スチレンオキシド、エポキシ化大豆油、エ ポキシ化天然ゴム、ブチルグリシジルエーテル、フェニ ルグリシジルエーテル、2-エチルヘキシルグリシジル エーテル、アリルグリシジルエーテル、エチレングリコ ールジグリシジルエーテル、ネオペンチルグリコールジ グリシジルエーテル、トリメチロールプロパンポリグリ シジルエーテル、グリセロールポリグリシジルエーテ ル、ポリプロピレングリコールジグリシジルエーテル、 ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、ソルビ ·トールポリグリシジルエーテル、グリシジルメタクリレ ート、グリシジルアクリレート、N、Nージグリシジル アニリン、N、Nージグリシジルトルイジン、N、N-グリシジルグリシジルオキシアニリン、テトラグリシジ ルアミノジフェニルメタンなどが挙げられる。また、エ 40 チレンイミン誘導体としては、例えば、エチレンイミ ン、プロピレンイミン、N-フェニルエチレンイミン、 N- (β-シアノエチル) エチレンイミンなどが挙げら れる。さらに、チイラン化合物としては、例えば、チイ ラン、メチルチイラン、フェニルチイランなどが挙げら れる。

【0053】ポリマーの活性末端と反応させる(h)成 分であるハロゲン化イソシアノ化合物は、下記式(VIII) で表される構造を有する化合物である。

(h) 成分であるハロゲン化イソシアノ化合物として は、例えば、2ーアミノー6ークロロピリジン、2,5 ージブロモピリジン、4ークロロー2ーフェニルキナゾ リン、2, 4, 5ートリプロモイミダゾール、3, 6-ジクロロー4ーメチルピリダジン、3,4,5ートリク ロロピリダジン、4ーアミノー6ークロロー2ーメルカ ジイミド、N, N' ージエチルカルボジイミドなどが挙 10 プトピリミジン、2ーアミノー4ークロロー6ーメチル ピリミジン、2ーアミノー4,6ージクロロピリミジ ン、6-クロロー2、4-ジメトキシピリミジン、2-クロロピリミジン、2、4ージクロロー6ーメチルピリ ミジン、4、6-ジクロロ-2-(メチルチオ)ピリミ ジン、2、4、5、6-テトラクロロピリミジン、2、 4, 6-トリクロロピリミジン、2-アミノー6-クロ ロピラジン、2, 6-ジクロロピラジン、2, 4-ビス (メチルチオ) -6-クロロー1, 3, 5-トリアジ ン、2,4,6-トリクロロ-1,3,5-トリアジ 【0052】 (式中、Yは、酸素原子、窒素原子または 20 ン、2-ブロモ-5-ニトロチアゾール、2-クロロベ ンゾチアゾール、2ークロロベンゾオキサゾールなどが 挙げられる。

> 【OO54】ポリマーの活性末端と反応させる(i)成 分であるカルボン酸、酸ハロゲン化物、エステル化合 物、炭酸エステル化合物または酸無水物は、下記式(VI V)~ (XIV)で表される構造を有する化合物である。

$$R^{15}$$
 $\begin{bmatrix} c & 0 \\ c & 0 \end{bmatrix}_{m} \cdots (XIV)$

【0056】 (式中、R¹~R¹⁵は同一または異なり、 炭素数1~50の炭化水素基、Xはハロゲン原子、mは 上記炭化水素基に結合する基に対応する1~5の整数で ある。)

ここで、(i)成分のうち、式(VIV)表されるカルボン 酸としては、例えば、酢酸、ステアリン酸、アジピン 酸、マレイン酸、安息香酸、アクリル酸、メタアクリル 酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、トリメリ ット酸、ピロメリット酸、メリット酸、ポリメタアクリ ル酸エステル化合物またはポリアクリル酸化合物の全あ るいは部分加水分解物などが挙げられる。

【0057】式(X)で表される酸ハロゲン化物として 50 は、例えば、酢酸クロリド、プロピオン酸クロリド、ブ

る。)

タン酸クロリド、イソブタン酸クロリド、オクタン酸クロリド、アクリル酸クロリド、安息香酸クロリド、ステアリン酸クロリド、フタル酸クロリド、マレイン酸クロリド、オキサリン酸クロリド、ヨウ化アセチル、ヨウ化ベンゾイル、フッ化アセチル、フッ化ベンゾイルなどが挙げられる。

【0058】式 (XI) で表されるエステル化合物として は、例えば、酢酸エチル、ステアリン酸エチル、アジピ ン酸ジエチル、マレイン酸ジエチル、安息香酸メチル、 アクリル酸エチル、メタアクリル酸エチル、フタル酸ジ 10 エチル、テレフタル酸ジメチル、トリメリット酸トリブ チル、ピロメリット酸テトラオクチル、メリット酸へキ サエチル、酢酸フェニル、ポリメチルメタクリレート、 ポリエチルアクリレート、ポリイソブチルアクリレート などが、また、式 (XII)で表される炭酸エステル化合物 としては、例えば、炭酸ジメチル、炭酸ジエチル、炭酸 ジプロピル、炭酸ジヘキシル、炭酸ジフェニルなどが挙 げられる。式 (XIII) で表される酸無水物としては、例 えば、無水酢酸、無水プロピオン酸、無水イソ酪酸、無 水イソ吉草酸、無水ヘプタン酸、無水安息香酸、無水ケ イ皮酸などが、また、式 (XIV)で表される酸無水物とし ては、例えば、無水コハク酸、無水メチルコハク酸、無 水マレイン酸、無水グルタル酸、無水シトラコン酸、無 水フタル酸、スチレンー無水マレイン酸共重合体などが 挙げられる。

【0059】なお、(i)成分に挙げた化合物は、本発明の目的を損なわない範囲で、カップリング剤分子中に、例えば、エーテル基、3級アミノ基などの非プロトン性の極性基を含むものであっても構わない。また、

(i) 成分は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を混合して用いることもできる。さらに、(i) 成分は、フリーのアルコール基、フェノール基を含む化合物を不純物として含むものであってもよい。

【0060】ポリマーの活性末端と反応させる(j)成分であるカルボン酸の金属塩は、下記式(XV)~(XVI)で表される構造を有する。

 R^{16} , M''' (OCO R^{17}) $_{4-1}$ - - - (XV) R^{18} , M''' (OCO $-R^{19}$ -COO R^{20}) $_{4-1}$ - - - (XVI)

【0061】 【化10】

$$R^{21}$$
, M'

$$\begin{bmatrix}
O & C \\
O & C
\end{bmatrix}$$
 2^{-1}
(XVII)

【0062】(式中、 $R^{16}\sim R^{22}$ は同一または異なり、 炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基、M'' はスズ原子、ケイ素 原子またはゲルマニウム原子、1は $0\sim3$ の整数であ

【0063】ここで、(j) 成分のうち、上記式 (XV) で表される化合物としては、例えば、トリフェニルスズ ラウレート、トリフェニルスズ-2-エチルヘキサテー ト、トリフェニルスズナフテート、トリフェニルスズア セテート、トリフェニルスズアクリレート、トリーnー ブチルスズラウレート、トリーn-ブチルスズー2-エ チルヘキサテート、トリーn-ブチルスズナフテート、 トリーnーブチルスズアセテート、トリーnーブチルス ズアクリレート、トリー t ープチルスズラウレート、ト リー t ーブチルスズー2ーエチルヘキサテート、トリー tーブチルスズナフテート、トリーtーブチルスズアセ テート、トリー t ーブチルスズアクリレート、トリイソ ブチルスズラウレート、トリイソブチルスズー2-エチ ルヘキサテート、トリイソブチルスズナフテート、トリ イソブチルスズアセテート、トリイソブチルスズアクリ レート、トリイソプロピルスズラウレート、トリイソプ ロピルスズー2ーエチルヘキサテート、トリイソプロピ ルスズナフテート、トリイソプロピルスズアセテート、 トリイソプロピルスズアクリレート、トリヘキシルスズ ラウレート、トリヘキシルスズー2-エチルヘキサテー ト、トリヘキシルスズアセテート、トリヘキシルスズア クリレート、トリオクチルスズラウレート、トリオクチ ルスズー2-エチルヘキサテート、トリオクチルスズナ フテート、トリオクチルスズアセテート、トリオクチル スズアクリレート、トリー2ーエチルヘキシルスズラウ レート、トリー2-エチルヘキシルスズ-2-エチルヘ キサテート、トリー2-エチルヘキシルスズナフテー ト、トリー2ーエチルヘキシルスズアセテート、トリー 2-エチルヘキシルスズアクリレート、トリステアリル スズラウレート、トリステアリルスズー2-エチルヘキ サテート、トリステアリルスズナフテート、トリステア リルスズアセテート、トリステアリルスズアクリレー ト、トリベンジルスズラウレート、トリベンジルスズー 2-エチルヘキサテート、トリベンジルスズナフテー ト、トリベンジルスズアセテート、トリベンジルスズア クリレート、ジフェニルスズジラウレート、ジフェニル スズージー2ーエチルヘキサテート、ジフェニルスズジ ステアレート、ジフェニルスズジナフテート、ジフェニ 40 ルスズジアセテート、ジフェニルスズジアクリレート、 ジーnーブチルスズジラウレート、ジーnーブチルスズ ジー2-エチルヘキサテート、ジーn-ブチルスズジス テアレート、ジーnーブチルスズジナフテート、ジーn ーブチルスズジアセテート、ジーn-ブチルスズジアク リレート、ジーtープチルスズジラウレート、ジーtー ブチルスズジー2ーエチルヘキサテート、ジーtーブチ ルスズジステアレート、ジーtーブチルスズジナフテー ト、ジーtーブチルスズジアセテート、ジーtーブチル スズジアクリレート、ジイソブチルスズジラウレート、 50 ジイソブチルスズジー2-エチルヘキサテート、ジイソ

30

1 6.441.70007

ブチルスズジステアレート、ジイソブチルスズジナフテ ート、ジイソブチルスズジアセテート、ジイソブチルス ズジアクリレート、ジイソプロピルスズジラウレート、 ジイソプロピルスズージー2-エチルヘキサテート、ジ イソプロピルスズジステアレート、ジイソプロピルスズ ジナフテート、ジイソプロピルスズジアセテート、ジイ ソプロピルスズジアクリレート、ジヘキシルスズジラウ レート、ジヘキシルスズジー2ーエチルヘキサテート、 ジヘキシルスズジステアレート、ジヘキシルスズジナフ テート、ジヘキシルスズジアセテート、ジヘキシルスズ ジアクリレート、ジー2ーエチルヘキシルスズジラウレ ・ート、ジー2ーエチルヘキシルスズージー2ーエチルヘ キサテート、ジー2-エチルヘキシルスズジステアレー ト、ジー2ーエチルヘキシルスズジナフテート、ジー2 -エチルヘキシルスズジアセテート、ジー2-エチルヘ キシルスズジアクリレート、ジオクチルスズジラウレー ト、ジオクチルスズジー2-エチルヘキサテート、ジオ クチルスズジステアレート、ジオクチルスズジナフテー ト、ジオクチルスズジアセテート、ジオクチルスズジア クリレート、ジステアリルスズジラウレート、ジステア リルスズジ-2-エチルヘキサテート、ジステアリルス ズジステアレート、ジステアリルスズジナフテート、ジ ステアリルスズジアセテート、ジステアリルスズジアク リレート、ジベンジルスズジラウレート、ジベンジルス ズジー2-エチルヘキサテート、ジベンジルスズジステ アレート、ジベンジルスズジナフテート、ジベンジルス ズジアセテート、ジベンジルスズジアクリレート、フェ ニルスズトリラウレート、フェニルスズトリー2-エチ ルヘキサテート、フェニルスズトリナフテート、フェニ ルスズトリアセテート、フェニルスズトリアクリレー ト、nーブチルスズトリラウレート、nーブチルスズト リー2-エチルヘキサテート、n-ブチルスズトリナフ テート、n-ブチルスズトリアセテート、n-ブチルス ズトリアクリレート、tーブチルスズトリラウレート、 t-ブチルスズトリー2-エチルヘキサテート、t-ブ チルスズトリナフテート、t-ブチルスズトリアセテー ト、t-ブチルスズトリアクリレート、イソブチルスズ トリラウレート、イソブチルスズトリー2-エチルヘキ サテート、イソブチルスズトリナフテート、イソブチル スズトリアセテート、イソブチルスズトリアクリレー ト、イソプロピルスズトリラウレート、イソプロピルス ズトリー2-エチルヘキサテート、イソプロピルスズト リナフテート、イソプロピルスズトリアセテート、イソ プロピルスズトリアクリレート、ヘキシルスズトリラウ レート、ヘキシルスズトリー2-エチルヘキサテート、 ヘキシルスズトリナフテート、ヘキシルスズトリアセテ ート、ヘキシルスズトリアクリレート、オクチルスズト リラウレート、オクチルスズトリー2-エチルヘキサテ ート、オクチルスズトリナフテート、オクチルスズトリ

ルヘキシルスズトリラウレート、2-エチルヘキシルス ズトリー2-エチルヘキサテート、2-エチルヘキシル スズトリナフテート、2-エチルヘキシルスズトリアセ テート、2-エチルヘキシルスズトリアクリレート、ス テアリルスズトリラウレート、ステアリルスズトリー2 -エチルヘキサテート、ステアリルスズトリナフテー ト、ステアリルスズトリアセテート、ステアリルスズト リアクリレート、ベンジルスズトリラウレート、ベンジ ルスズトリー2ーエチルヘキサテート、ベンジルスズト リナフテート、ベンジルスズトリアセテート、ベンジル スズトリアクリレートなどが挙げられる。

22

【0064】また、上記式 (XVI)で表される化合物とし ては、例えば、ジフェニルスズビスメチルマレート、ジ フェニルスズビスー2ーエチルヘキシルマレート、ジフ ェニルスズビスオクチルマレート、ジフェニルスズビス ベンジルマレート、ジーnーブチルスズビスメチルマレ ート、ジ-n-ブチルスズビス-2-エチルヘキシルマ レート、ジーnーブチルスズビスオクチルマレート、ジ -n-ブチルスズビスベンジルマレート、ジーt-ブチ ルスズビスメチルマレート、ジー t - ブチルスズビス-2-エチルヘキシルマレート、ジー t ーブチルスズビス オクチルマレート、ジーtーブチルスズビスベンジルマ レート、ジイソブチルスズビスメチルマレート、ジイソ ブチルスズビス-2-エチルヘキシルマレート、ジイソ ブチルスズビスオクチルマレート、ジイソブチルスズビ スベンジルマレート、ジイソプロピルスズビスメチルマ レート、ジイソプロピルスズビスー2ーエチルヘキシル マレート、ジイソプロピルスズビスオクチルマレート、 ジイソプロピルスズビスベンジルマレート、ジヘキシル スズビスメチルマレート、ジヘキシルスズビスー2ーエ チルヘキシルマレート、ジヘキシルスズビスオクチルマ レート、ジヘキシルスズビスベンジルマレート、ジー2 ーエチルヘキシルスズビスメチルマレート、ジー2ーエ チルヘキシルスズビスー2ーエチルヘキシルマレート、 ジー2-エチルヘキシルスズビスオクチルマレート、ジ -2-エチルヘキシルスズビスベンジルマレート、ジオ クチルスズビスメチルマレート、ジオクチルスズビスー 2-エチルヘキシルマレート、ジオクチルスズビスオク チルマレート、ジオクチルスズビスベンジルマレート、 ジステアリルスズビスメチルマレート、ジステアリルス ズビスー2-エチルヘキシルマレート、ジステアリルス ズビスオクチルマレート、ジステアリルスズビスベンジ ルマレート、ジベンジルスズビスメチルマレート、ジベ ンジルスズビスー2ーエチルヘキシルマレート、ジベン ジルスズビスオクチルマレート、ジベンジルスズビスベ ンジルマレート、ジフェニルスズビスメチルアジペー ト、ジフェニルスズビス-2-エチルヘキシルアジペー ト、ジフェニルスズビスオクチルアジペート、ジフェニ ルスズビスベンジルアジペート、ジーnーブチルスズビ アセテート、オクチルスズトリアクリレート、2-エチ 50 スメチルアジペート、ジーn-ブチルスズビス-2-エ

チルヘキシルアジペート、ジーn-ブチルスズビスオク チルアジペート、ジーn-ブチルスズビスベンジルアジ ペート、ジーtーブチルスズビスメチルアジペート、ジ -t-プチルスズビス-2-エチルヘキシルアジペー ト、ジーtーブチルスズビスオクチルアジペート、ジー tープチルスズビスベンジルアジペート、ジイソブチル スズビスメチルアジペート、ジイソプチルスズビスー2 ーエチルヘキシルアジペート、ジイソブチルスズビスオ クチルアジペート、ジイソブチルスズビスベンジルアジ ペート、ジイソプロピルスズビスメチルアジペート、ジ 10 イソプロピルスズビスー2ーエチルヘキシルアジペー ト、ジイソプロピルスズビスオクチルアジペート、ジイ ソプロピルスズビスベンジルアジペート、ジヘキシルス ズビスメチルアジペート、ジヘキシルスズビスー2ーエ チルヘキシルアジペート、ジヘキシルスズビスメチルア ジペート、ジヘキシルスズビスベンジルアジペート、ジ - 2 - エチルヘキシルスズビスメチルアジペート、ジー 2-エチルヘキシルスズビス-2-エチルヘキシルアジ ペート、ジー2ーエチルヘキシルスズビスオクチルアジ ペート、ジー2-エチルヘキシルスズビスベンジルアジ 20 ペート、ジオクチルスズビスメチルアジペート、ジオク チルスズビス-2-エチルヘキシルアジペート、ジオク チルスズビスオクチルアジペート、ジオクチルスズビス ベンジルアジペート、ジステアリルスズビスメチルアジ ペート、ジステアリルスズビスー2-エチルヘキシルア ジペート、ジステアリルスズビスオクチルアジペート、 ジステアリルスズビスベンジルアジペート、ジベンジル スズビスメチルアジペート、ジベンジルスズビスー2ー エチルヘキシルアジペート、ジベンジルスズビスオクチ ルアジペート、ジベンジルスズビスベンジルアジペート 30 などのほか、上記のマレイン酸やアジピン酸の代わり に、マロン酸、リンゴ酸、コハク酸などのカルボン酸基 を2個含有する化合物の誘導体などが挙げられる。

【0065】さらに、上記式(XVII)で表される化合物と しては、例えば、ジフェニルスズマレート、ジーnーブ チルスズマレート、ジーtーブチルスズマレート、ジイ ソブチルスズマレート、ジイソプロピルスズマレート、 ジヘキシルスズマレート、ジー2-エチルヘキシルスズ マレート、ジオクチルスズマレート、ジステアリルスズ マレート、ジベンジルスズマレート、ジフェニルスズア ジペート、ジーnーブチルスズアジペート、ジーtーブ チルスズアジペート、ジイソブチルスズアジペート、ジ イソプロピルスズアジペート、ジヘキシルスズジアジペ ート、ジー2-エチルヘキシルスズアジペート、ジオク チルスズアジペート、ジステアリルスズアジペート、ジ ベンジルスズアジペートなどのほか、上記のマレイン酸 やアジピン酸の代わりに、マロン酸、リンゴ酸、コハク 酸などのカルボン酸基を2個含有する化合物の誘導体な どが挙げられる。以上の(d)~(j)成分の化合物 (以下「変性剤」ともいう) は、1種単独で使用するこ 50 100重量部添加したのち、脱溶剤、乾燥操作により回

24

とも、あるいは2種以上を混合して用いることもでき る。本発明では、変性剤として、(d)成分を必須と し、これに(e)~(j)成分の群から選ばれた少なく とも1種の化合物を組み合わせて用いることにより、さ らにコールドフローの効果が改良される。変性剤とし て、特に好ましくは、(d)成分と、(f)成分または (j) 成分の組み合わせの場合、さらにコールドフロー が改良される。この組み合わせの場合、添加順序は特に 制限されない。

【0066】ここで、上記(a)成分に対する変性剤の 使用量は、モル比で、0.01~200、好ましくは 0. 1~150であり、0. 01未満では、反応の進行 が充分ではなく、また、耐摩耗性、コールドフローの改 良効果が発現されず、一方、200を超えて使用して も、物性の改良効果は飽和しており、経済上、また場合 により、トルエン不溶分 (ゲル) が生成し好ましくな い。また、変性剤中の(d)成分と他の成分〔(e)~ (j) 成分〕の割合は、(d) 成分が5~90モル%、 好ましくは10~80モル%、他の成分が95~10モ ル%、好ましくは90~20モル%である。変性剤中 に、(d)成分が5モル%未満では、コールドフローの 改良効果が発現されず、一方、90モル%を超えても、 同様にコールドフローの改良効果が発現されない。以上 の変性反応は、160℃以下、好ましくは-30℃~+ 130℃の温度で、0.1~10時間、好ましくは0. 2~5時間実施することが望ましい。

【0067】目的の重合体は、変性反応が終了したの ち、必要に応じて、重合停止剤、重合体安定剤を反応系 に加え、共役ジエン系重合体の製造における公知の脱溶 媒、乾燥操作により回収できる。変性後に得られる共役 ジエン系重合体の、シス-1, 4-結合含量は90%以 上、好ましくは93%以上、重量平均分子量 (Mw) と 数平均分子量 (Mn) との比 (Mw/Mn) は4以下、 好ましくは3.5以下である。シスー1,4-結合含量 が90%未満では、耐摩耗性が劣る。また、Mw/Mn が4を超えると、耐摩耗性に劣る。なお、得られる共役 ジエン系重合体のビニルー1, 2-結合含量は、2.5 %以下、好ましくは2.0%以下であり、2.5%を超 えると、耐久性に劣る。また、上記重合体の100℃に おけるムーニー粘度 (ML1+4, 100℃) は、10~ 150の範囲にあることが好ましい。10未満では、加 硫後の耐摩耗性などが劣り、一方、150を超えると、 混練り時の加工性が劣る。さらに、上記重合体のポリス チレン換算の重量平均分子量は、通常、10万~150 万、好ましくは15万~100万である。これらの範囲 外では、加工性および加硫ゴムの物性が劣り好ましくな い。なお、得られる上記重合体は、必要に応じて、脱溶 剤前に、アロマチックオイル、ナフテニックオイルなど のプロセス油を、上記重合体100重量部あたり、5~

収することができる。

ドして使用することもできる。

【0068】本発明により得られる共役ジエン系重合体は、該重合体を、単独で、または他の合成ゴムもしくは天然ゴムとブレンドして配合し、必要に応じて、プロセス油を配合し、次いで、カーボンブラックなどの充填剤、加硫剤、加硫促進剤、その他の通常の配合剤を加えて加硫し、乗用車、トラック、バス用タイヤ、スタッドレスタイヤなどの冬用タイヤのトレッド、サイドウォール、各種部材、ホース、ベルト、防振ゴム、その他の各種工業用品などの機械的特性、および耐摩耗性が要求されるゴム用途に使用される。また、天然ゴム以外の乳化重合SBR、溶液重合SBR、ポリイソズレン、EP(D)M、ブチルゴム、水添BR、水添SBRにブレン

【0069】加硫剤としては、通常、硫黄が使用され、その使用量は、原料ゴム100重量部に対して、0.1~3重量部、好ましくは0.5~2重量部である。加硫助剤および加工助剤としては、一般にステアリン酸が用いられ、その使用量は、原料ゴム100重量部に対して、0.5~5重量部である。加硫促進剤は、特に限定されないが、好ましくはM(2-メルカプトベンゾチアゾール)、DM(ジベンゾチアジルジサルファイド)、CZ(Nーシクロヘキシルー2ーベンゾチアジルスルフェンアミド)などのチアゾール系加硫促進剤を挙げることができ、その使用量は、原料ゴム100重量部に対して、通常0.1~5重量部、好ましくは0.2~3重量部である。

[0070]

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げて、本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実施例に何ら制約されるものではない。なお、実施例中、部および%は特に断らないかぎり重量基準である。また、実施例中の各種の測定は、下記の方法によった。

【0071】 <u>ムーニー粘度(ML1+4 , 100℃)</u> 予熱1分、測定時間4分、温度100℃で測定した。 <u>数平均分子量(Mn)、重量平均分子量(Mw</u>) 東ソー(株)製、HLC-8120GPCを用い、検知 器として、示差屈折計を用いて、次の条件で測定した。 カラム;東ソー(株)製、カラムGMHHXL 移動相;テトラヒドロフラン

<u>ミクロ構造 (シスー1, 4ー結合含量、ビニルー1, 2</u>ー結合含量)

赤外法(モレロ法)によって求めた。

コールドフロー (C/F)

3. 5 l b / i n² の圧力で、50℃の温度で重合体を 1 / 4 インチオリフィスに通して押し出すことにより測定した。定常状態にするために、10分間放置後、押し出し速度を測定し、値を毎分のミリグラム数(mg/min)で表示した。

【0072】引張強さ

JIS K6301に従って測定した。

反撥弹性

ダンロップ社製、反撥弾性試験機を用い、50℃での値 を測定した。

26

耐摩耗性

ランボーン式摩耗試験機 (島田技研 (株) 製) を用い、 スリップ比 6 0 %、室温下で測定した。

【0073】 実施例1

窒素置換された内容積5Lのオートクレーブに、窒素 下、シクロヘキサン2.4kg、1,3-ブタジエン3 00gを仕込んだ。これらに、あらかじめ、触媒成分と して、バーサチック酸ネオジム(以下「Nd (ver) 3 」ともいう) (O. O37mmol) のシクロヘキサ ン溶液、メチルアルモキサン(以下「MAO」ともい う) (2.22mmol) のトルエン溶液、水素化ジイ ソブチルアルミニウム (以下「Ali Buz H」ともい う) (3.6mmol) およびジエチルアルミニウムク ロリド(以下「DEAC」ともいう)のトルエン溶液 (0.074mol) をネオジムの5倍量の1,3ーブ タジエンと50℃で30分間反応熟成させた触媒を仕込 み、80℃で1時間重合を行なった。1,3-ブタジエ ンの反応転化率は、ほぼ100%であった。次に、重合 溶液の温度を50℃に保ち、3ーグリシジルオキシプロ ピルトリメトキシシラン(以下「GPMOS」ともい う) (0.37mmol)を添加し、10分間反応させ たのち、ジオクチルスズビスオクチルマレート(以下 「DOTBOM」ともいう) (0. 19mmol) を添 加し、さらに30分間反応させた。その後、2,4-ジ - t - ブチル- p - クレゾール 1.5 g を含むメタノー ル溶液を添加し、重合停止後、スチームストリッピング により脱溶媒し、110℃のロールで乾燥して、重合体 を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示 す。

【0074】実施例2

実施例1で、3ーグリシジルオキシプロピルトリメトキシシランとジオクチルスズオクチルマレートの添加順序を逆にした以外は、実施例1と同様の方法で重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

40 【0075】実施例3

実施例1で、3ーグリシジルオキシプロピルトリメトキシシランとジオクチルスズオクチルマレートとの混合溶液を使用した以外は、実施例1と同様の方法で重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

【0076】 実施例4

実施例1で、ジエチルアルミニウムクロリドを四塩化ケイ素に代えた以外は、実施例1と同様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

50 【0077】実施例5

実施例1で、ジエチルアルミニウムクロリドを塩化亜鉛 とリン酸トリクレジルとの錯体に代えた以外は、実施例 1と同様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合 体の分析結果を表1に示す。

【0078】 実施例6

実施例1で、ジエチルアルミニウムクロリドを塩化亜鉛 と1ーデカノールとの錯体にに代えた以外は、実施例1 と同様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合体 の分析結果を表1に示す。

【0079】 実施例7

実施例1で、3ーグリシジルオキシプロビルトリメトキシシランを3ーイソシアナートプロビルトリエトキシシラン(以下「IPMOS」ともいう)に代えた以外は、実施例1と同様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

【0080】実施例8

実施例1で、ジオクチルスズオクチルマレートをジオクチルスズジクロリド(以下「Oct2 SnCl2」ともいう)に代えた以外は、実施例1と同様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示 20 す。

【0081】 実施例9

実施例1で、ジオクチルスズオクチルマレートをポリメ リックタイプのジフェニルメタンジイソシアナート(以 下「MDI」ともいう)に代えた以外は、実施例1と同 様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合体の分 析結果を表1に示す。

【0082】実施例10

実施例1で、ジオクチルスズオクチルマレートをトリメ チロールプロパンポリグリシジルエーテル(以下「TM 30 P」ともいう)に代えた以外は、実施例1と同様の方法 にて重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を 表1に示す。

【0083】実施例11

実施例1で、ジオクチルスズオクチルマレートをアジピン酸ジエチルに代えた以外は、実施例1と同様の方法にて重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

【0084】実施例12

窒素置換された内容積5Lのオートクレーブに、窒素下、シクロヘキサン2.4kg、1,3ーブタジエン300gを仕込んだ。これらに、あらかじめ、触媒成分として、バーサチック酸ネオジム(0.37mmol)のシクロヘキサン溶液、水素化ジイソブチルアルミニウム(14.8mmol)のトルエン溶液およびジエチルアルミニウムクロリド(0.74mol)のトルエン溶液をネオジムの5倍量の1,3ーブタジエンと50℃で30分間反応熟成させた触媒を仕込み、80℃で1時間重合を行なった。1,3ーブタジエンの反応転化率は、ほぼ100%であった。かに、重合溶液の温度を50℃に

- 28 - シプロピルトリメトキシシ

保ち、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキシシラン (1.9 mm o 1)を添加し、10分間反応させたのち、ジオクチルスズビスオクチルマレート (1.9 mm o 1)を添加し、さらに30分間反応させた。その後、2,4-ジーt-ブチルーp-クレゾール1.5 gを含むメタノール溶液を添加し、重合停止後、スチームストリッピングにより脱溶媒し、110℃のロールで乾燥して、重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

10 【0085】比較例1

窒素置換した内容積5リットルのオートクレーブに、窒 紫下、シクロヘキサン2.4kg、1,3-ブタジエン 300gを仕込んだ。これらに、あらかじめ触媒成分と してバーサチック酸ネオジム (0.037mmol)の シクロヘキサン溶液、メチルアルモキサン (2. 22m mol) のトルエン溶液、水素化ジイソブチルアルミニ ウム (3.6 mm o 1) および塩化亜鉛と1ーデカノー ルとの錯体のトルエン溶液 (0.074mmol) をネ オジムの5倍量の1、3-ブタジエンと50℃で30分 間反応熟成させた触媒を仕込み、80℃で60分間重合 を行った。1、3-ブタジエンの重合転化率は、ほぼ1 00%であった。この重合溶液に、2,4-ジーt-ブ チルーp-クレゾールを1.5g含むメタノール溶液を 添加し、重合停止後、スチームストリッピングにより脱 溶媒し、110℃のロールで乾燥して、重合体を得た。 重合条件および重合体の分析結果を表1に示す。

【0086】比較例2

窒素置換した内容積5リットルのオートクレーブに、窒 素下、シクロヘキサン2.4kg、1,3-ブタジエン 300gを仕込んだ。これらに、あらかじめ触媒成分と してバーサチック酸ネオジム(0.037mmol)の シクロヘキサン溶液、メチルアルモキサン (2. 22m mol) のトルエン溶液、水素化ジイソブチルアルミニ ウム (3. 6mmol) およびジエチルアルミニウムク ロリドのトルエン溶液 (0. 074mmol) をネオジ ムの5倍量の1、3−ブタジエンと50℃で30分間反 応熟成させた触媒を仕込み、80℃で60分間重合を行 った。1,3-ブタジエンの重合転化率は、ほぼ100 %であった。次に、重合溶液の温度を50℃に保ち、3 - グリシジルオキシプロピルトリメトキシシラン〔商品 名; KBM-403、信越化学工業(株) 製] (0.3 7 mm o 1) を添加し、30分間反応させた。その後、 2, 4-ジーtーブチルーpークレゾールを1.5g含 むメタノール溶液を添加し、重合停止後、スチームスト リッピングにより脱溶媒し、110℃のロールで乾燥し て、重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を 表2に示す。

【0087】比較例3

40

ランに代えた以外は、比較例2と同様の方法で重合体を 得た。重合条件および重合体の分析結果を表2に示す。

【0088】比較例4

比較例2で、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキ シシランをジオクチルスズビスオクチルマレートに代え た以外は、比較例2と同様の方法で重合体を得た。重合 条件および重合体の分析結果を表 2 に示す。

【0089】比較例5

比較例2で、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキ 較例2と同様の方法で重合体を得た。重合条件および重 ・ 合体の分析結果を表2に示す。

【0090】比較例6

比較例2で、3ーグリシジルオキシプロピルトリメトキ シシランをMDIに代えた以外は、比較例2と同様の方 法で重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を 表2に示す。

【0091】比較例7

比較例2で、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキ シシランをTMPに代えた以外は、比較例2と同様の方 20 法で重合体を得た。重合条件および重合体の分析結果を 表2に示す。

【0092】比較例8

比較例2で、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキ シシランをアジピン酸ジエチルに代えた以外は、比較例 2と同様の方法で重合体を得た。重合条件および重合体 の分析結果を表2に示す。

【0093】比較例9

実施例12で、ジオクチルスズビスオクチルマレートを 添加しなかった以外は、実施例12と同様の方法で重合 30 体を得た。重合条件および重合体の分析結果を表 2 に示

す。

【0094】比較例10

市販のポリブタジエンゴム [ジェイエスアール(株) 製、ポリブタジエンゴムBR01]の加硫物性を表2に 示す。

30

【0095】実施例1~12は、比較例1~10に対 し、コールドフローが改良され、単独変性品より2種類 の変性剤による変性品の方が優れていることが分かる。 また実施例1~3より、添加順序が分子量分布、ミクロ シシランをジオクチルスズクロリドに代えた以外は、比 10 構造およびコールドフローに影響しないことが分かる。 【0096】また、実施例1~12および比較例1~1 0の重合体(ポリマー)を用いて、下記に示す配合処方 に従って、プラストミルを使用し、混練り配合を行っ た。145℃で最適時間、プレス加硫を行い、加硫物の 試験片を得た。

	配合処方	(部)
	ポリマー	6 0
	天然ゴム	4 0
	HAFカーボンブラック	5 0
20	亜鉛華	3
	ステアリン酸	2
	老化防止剤(*1)	1
	加硫促進剤(*2)	0.8
	硫黄	1.5

*1) N-イソプロピル-N' -フェニル-p-フェニ レンジアミン

*2) N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアジルスルフ ェンアミド

[0097]

【表1】

-16-

32

			独棋系				重合条件	世			重合結果	燕				加硫物性	雅	
	格上類元 森的有化 合物	インチャナン	有機アル ミニウム (化合物	金属ハロゲン化物	鼓	效性剤	र्या स्ट्रेर		∢n and	1 1 1	-14	シス・ 1,4-枯 合の曲	1, 2-ビニル格 ニル格 合合権	カール ドフロ ー(42)	TB	8.8	反換 弹性	耐摩耗 性 ((3)
	(lom)	(Ioma)	(Inmo)	(grano 1)	H)	(mmo l)	ړ	聖書	<u>_</u>	로	Ma/Ma	ક	8	mg/min	(RPa)	Ê	Ê	INDEX
英施例 1	Nd(ver). (0. 037)	(2. 22)	A1 'BurH (3.6)	DEAC (0. 074)	GPMOS (0, 37)	07080W (0. 19)	8	- 3	7	44 2	2.9	35.7	1.4	-:	27.1	470	73	121
実飾例 2	Nd(ver), (0.037)	MA0 (2, 22)	A1 * Bu 2 H (3. 6)	DBAC (0.074)	DOTBOM (0. 19)	GPM0S (0.37)	8	2	082	44 2	2.9	95.7	1.4	1.1	28.9	465	72	122
実施例 3	Nd(ver). (0.037)	KAO (2. 22)	A1'Bu ₂ H (3.6)	DEAC (0. 074)	GPMOS (0. 37)	DOTBON (0. 19)	80	1 2	7 082	44 2	2.9	95.7	1.4	1.1	27.0	470	13	122
実施例 4	Nd(ver); (0.037)	(2. 22)	A1 'Burit (3.6)	\$1614 (0.019)	GPNOS (0. 37)	DOTBON (0.19)	88	1 2	082	45 2	2.7	96.0	1.4	1.0	27.3	475	14	123
实施例 5	Nd(ver), (0.037)	WA0 (2. 22)	A1'BurH (3.6)	InCi 1/リン酸トリクレジル (0.037)	GPMOS (0. 37)	DOTBON (0. 19)	80	1 2	285	13 2	2.4	97.1	1.2	0.5	27.5	410	75	126
実施例 6	Nd(ver), (0.037)	LAO (2. 22)	A1 'Buell (3.6)	ZnC1₃/1-デカノール (0.037)	GPMOS (0. 37)	00.19)	80	1 2	285	13 2	2.3	97.0	1.2	0.6	27. 6	470	91	125
実施例 7	Nd(ver). (0. 037)	WA0 (2, 22)	A1 'Burfl (3.6)	LaCl ₁ /1-デカノール (0.037)	1PMOS (0, 37)	DOTBOM (0. 19)	80	1 2	285	45	2.4	96.9	1.1	0.5	27. 4	475	75	124
英施例 8	Nd(ver), (0.037)	WA0 (2. 22)	A1'8u2H (3.6)	2nC1:/1-デカノール (0.037)	GPKOS (0. 37)	Oct, SnC1, (0.19)	80	1	285	44	2.4	96.9	1.1	1.5	27. 3	480	\$L	125
実施例 9	Nd(ver), (0.037)	WAO (2, 22)	A1'BurH (3.6)	ZnC1,/1-デカノール (0.037)	GPMOS (0.37)	MD1 (0, 19)	80	1 2	282	44	2.4	96.9	1.2	0.9	27.5	465	βL	124
実施例10	Nd(ver), (0.037)	WA0 (2, 22)	A1'Burit (3.6)	ZaC1,/1-デカノール (0.037)	CPMOS (0. 37)	TMP (0.19)	88	1 2	285	43	2.4	97.0	1.1	1.2	27.4	410	14	124
実施例11	Nd(ver), (0. 037)	(2. 22)	A1'Bu ₁ H (3.6)	InCl ₁ /1-デカ / ール (0.037)	GPMOS (0. 37)	アジピン酸 ジエチル (0.19)	8	- 2	582	45	2.3	96.8	1.2	I.0	27.3	470	73	123
実施例12	Nd(ver), (0.37)	ı	A1.BurH (14.8)	DEAC (0. 74)	CPMOS (1.9)	001000 (1.9)	8	1	280	43	2.5	96.3	1.2	1.1	26.5	490	69	118

[0098]

【表 2】

			触媒系	140			重合条件	世			題	重合結果				加强物性	粗	
	格士類元 報合有化 合物 (mol)	アルモ キサン (mmol)	有機アル ミニウム (化合物 (mmol)	会員ハロゲン化物 (frate))	发性的 (mps)	E -	重温い	直路 路合图 即	(単体収)	ムニ語	分子 分子 (3.1)	シス- 1.4-社 合の時	1.2-ビール 日本	コール ドフロ ー(12)	T B (age)	8 8	图	記算 (43)
比較例	Nd (ver), (0.037)		A1'Burk (3.6)	1nCl ₁ /1-デカノール (0.037)	i	1	1		285	ধ্ব	2.1			23.5	26.3	ese	8	Ξ
比較例 2	Nd (ver), (0.037)	MA0 (2. 22)	Al'Bu ₂ ff (3.6)	LnCl 1/1-デカノール (0.037)	GPMDS (0. 37)	-	98	-	280	8	2.4	88.	1.2	5.4	26.9	84	98	116
比较例 3	Nd (ver), (0.037)	MMO (2. 22)	A1'Bu ₂ B (3.6)	LnC1 ₁ /1-デカノール (0.037)	1PMOS (0, 37)	1	8	_	285	98	2.4	96.9	1.3	6.3	26.8	470	19	911
比較例 4	Nd(ver), (0.037)	WAD (2, 22)	A1 'Bu ₂ H (3. 0)	InCl 1/1-デカノール (0.037)	DOTEON (0.37)	ı	08	_	285	37	2.4	89.8	1.2	2.8	27.2	475	88	119
比較例 5	Nd(ver). (0, 037)	140 (2, 22)	A1 'Bu, H (3.6)	ZnC1,/1-デカノール (0.037)	Oct.SnC1, (0.37)	1	8	-	280	33	2.3	97.0	=	10.1	27.3	475	69	120
比較例 6	Nd(ver), (0.037)	KAO (2, 22)	A1'8u _t H (3.6)	ルートポカノール (0,037)	101 (0.37)	ı	8		<u>86</u>	35	2.3	97.1	1.2	8.7	21.2	480	99	8
比较例 7	Nd(ver), (0.037)	NAN (2, 22)	A1'BusH (3.6)	7nC1 1/1-≠11 / −11/ (0.037)	TMP (0.37)	ı	8	_	285	ಸ	2.3	6.96	1.2	9.5	26.8	89	89	911
比较例 8	Nd(ver), (0.04)	(2. 22)	A1'Bu1H (3.6)	2nC1,/1-₹1, / − 1/ (0.037)	アジピン酸 ジエチル (0.37)	ı	88	_	282	æ	2.3	6.98	1.2	6.4	26.8	473	67	115
比較例 9	Nd (vcr); (0.37)	1	A1 ' Bue H (14. 8)	DBAC (0.74)	CPNOS (1.9)	ı	8	_	98 88	ਲ	2.5	96.2	3	8.1	26.1	480	æ	E .
比較例10 (BR01)	1	'	ı	Į.	ı	ı	ı	,	,	55	0.7	95.0	2.5	9.0	25.8	88	25	100

【0099】*1) 重量平均分子量(Mw) と数平均分子量(Mn) との比

*2) 値が小さいほど、貯蔵安定性が良好

*3) 比較例10のポリブタジエンゴムBR01を10 0とし、数値が大きいほど耐摩耗性は良好

実施例1~12を用いたカーボンブラックとのゴム組成物は、比較例1~10に対して、加硫後の破断強度、反撥弾性および耐摩耗性が向上し、2種類の変性剤を使用すると有用であることが分かる。

[0100]

【発明の効果】本発明の新規な重合方法は、用いられる 触媒系が共役ジエン系化合物に対し高い重合活性を示 し、かつ得られる重合体は狭い分子量分布を有するた め、耐摩耗性および機械的特性に優れている。しかも、 本発明の重合方法では、以上の重合に引き続いて、得ら れるポリマーの活性末端に、2種類以上の組み合わせの 特定の変性剤を反応させるため、コールドフロー、破壊 50 特性、低発熱性、耐摩耗性を改良することができる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

CO8L 9/00

テーマコード(参考)

CO8L 9/00

n

(72) 発明者 西端 修司

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ

エスアール株式会社内

(72)発明者 服部 岩和

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ

エスアール株式会社内

Fターム(参考) 4J002 AC021 AC031 AC051 AC061 DA036 GM00 GM01 GN00

GN01 GR00

4J015 DA37

4J100 AS01P AS02P AS03P AS04P

BAO2H BAO8H BA12H BA15H

BA16H BA20H BA29H BA42H

BA46H BA51H BA54H BA77H

ВА93Н ВА94Н ВСО4Н ВС43Н

BC54H BC65H BC73H BC75H

BC80H BC83H CAO1 CA15

CA31 DA04 DA47 FA08 HA35

HB57 HC08 HC25 HC27 HC28

HC29 HC30 HC33 HC39 HC42

HC51 HC63 HC69 HC72 HC77

HC78 HC83 HC85 JA28 JA29